

Log In Order Form View Cart

The Delphion Integrated View

Purchase Document: Other More choices... Other

Other Views: Derwent...

INPADOC Record

oplicant/Assignee

\$10 Off

anderafted

Plaques

Order Today!

Inquire Regarding

Title. KR9611390B1: PROCESSES FOR PREPARATION OF BENZIMIDAZOLE

DERIVATIVES

Country: KR Republic of Korea

Kind: B1 Examined Patent Application, Second Publication; since 970930 Granted

Patent

Inventor(s): KIM, SANG - HO, Republic of Korea No Image

BAEK, SUNG - INN, Republic of Korea KIM, KI - SUK, Republic of Korea

KOLON IND. INC., Republic of Korea News, Profiles, Stocks and More about this company

Issued/Filed Dates Aug. 22, 1996 / April 28, 1993

Application Number KR1993000007197

IPC Class: **C07D 401/12**;

ECLA Code none

Priority Number(s): April 28, 1993 KR1993000007197

Abstract The method for preparing 5-methoxy-2-(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-

pyridyl)methyl sulfinyl benzimidazol of formula (I) comprises reacting a compound of formula (II) with an aniline derivative of formula (III) using a metal catalyst in a nonpolar-aprotic solvent to obtain a compound of formula (IV), and oxidatively cyclizing a compound of the formula (IV) to obtain a benzimidazol derivative of

formula (I).

Family none

Other Abstract Info DERABS C1999-285100 DERABS C1999-285100

Foreign References No patents reference this one



(19) 대한민국특허청(KR) (12) 특허공보(B1)

	, ,		
(51) olnt. Cl. 6		(11) 등콕번호	<u> </u>
0070 401 /12		(24) 등록잃자	1996년08월22일
(21) 출원번호	与1993-0007197	(65) 공개번호	气1999-0000001
'22) 출원일자	1993년04월28일	(43) 공개일자	1999년01월01일
·73) 특허권자	주식회사코오콩 하기주		
	서울특별시 중구 무교통 45번지		
:72) 발명자	김상호		
	경기도 부원시 원종동 삼신아파트 다중 401호		
	백성인		
•	경기도 용인군 구성면 진주빔라 302		
•	김기석		
	경기도 수积시 팔달구 때단중 삼성아파트 2차 1동 207호		
:74) 대리인	박사룡	- · · · -	•
. 시권 : 인연성 (기공보 제4906호)			

54) 벤즈이미다를 유도체의 제조방법

2

내용 없읍.

: i#.\H

[발명의 명칭]

벤즈이미다졸 유도체의 제조방법

| 박명의 상세한 설명]

변 발명은 벤즈이미다족 유도제, 특히, 공지의 화합물로서 위산분비를 억제하며 위궤양, 십이지장궤양 및 위명을 포함하는 위장질환의 치료에 유용한 다음 구조식(1)의 5-메독시-2~[[(4-메독시-3,5-디메틸-2- 피리딜)메팃설피닐]벤즈 이미다플을 제조하는 방법에 관한 것이다.

1941

({기 구조식(1)의 화합물을 제조하는 공지의 방법은 미합중국특허 제4,182,788요, 제 4,255,431호 및 제4,472,409호, 밀 [선공개륙어 제 57-53,406호, 제 58-39,622호, 대한민국공개특허 제 84-1156호 등에 기술되어 있는데 이를 제조방법을 ((퍼보면 다음과 같다.

1. 다음 일반식(A)의 벤즈이미다족 유도채와 일반식(B)의 피리던 메틸 유도체를 반응시켜서 구조식(1)의 화합물을 제조하 사 방법.

1 2 12 12

$$Z_{i}$$

$$(A)$$

: **44** 3

(식종, Z, Z, 종 하나는 머랑토기(SH)이고, 다른 하나는 반응성 에스테르화기이다.)

2. 다음 일반식(C)의 o-페닐렌디아인 유도제와 일반식(D)의 피리딘산 유동제를 받음시켜 구조식(1)의 화합물을 제조하는 방법.

12/3/4

(C)

. 1회사 5

(D)

\$. 다음 잎반식(E)의 벤즈이미다쯤 유도제와 밑반식(F)의 피리딘 유도제를 반응시켜 구조식(1)의 화합몫을 제조하는 방법

1약식 6

(E)

45tof 7

(식종, M은 금속으로 칼륨, 나토륨, 리튬이고 Z는 반응성 에스테로화 히드록시기이다.)

앞에서 살펴본 공지의 제조방법은 일반식(D)나 (E)와 같이 박용출발물질의 제조가 때우 어렵거나 또는 중간제 화합문이 범안정하기 때문에 목적화합물의 제조수율이 극히 저조한 문제점이 있으며, 머캄로벤즈이미다줌 유도제 등은 고가의 화합 당인 관계로 경제성이 떨어지는 단점이 있다.

이에, 본 반명은 상기의 제조방법과는 상이하면서 보다 경제적이며 제조공정이 용이하고 목적화합물의 수물이 크게 개선 단 새로운 제조방법을 제공하는데 그 목적이 있다.

값. 본 발명은 벤즈이미다즘 유도제를 제조함에 있어서, 다음 구조식(Ⅱ)의 피리던 유도제와 구조식(Ⅲ)의 아닐란 유도제 당 반응시켜서 다음 구조식(Ⅳ)의 아미딘 유도체를 제조하고, 제조된 구조식(Ⅳ)의 화합물은 N-플로로화반응을 통해 다 당 구조식(Ⅴ)의 반응중간체를 제조한 후 계속적으로 산화적 고리화반응(Oxidative Cyclization)을 통해서 상기 구조식 (1)의 목적 화합물을 제조한 수 있는 경제적인 제조방법을 제공한다.



·출시 8

144 9

1 25 6/ 10

- 완식 11

(1하, 본 발명을 상세히 설명한다.

년 발명에 있어서, 송방물질인 구조식(川)의 피리던 메린 티오시아네이트 유도체는 공지의 방법에 의해여 제조되는 바. 공지의 화합물인 다음 구조식(시)의 3,5-디메팅-4-메륙시-2-발로메린피리단과 다음 구조식(시)의 티오시아네이트콩데란을, 에탄몰, 이소프로필 알코육 등과 같은 알코울 용매에서 반응시켜 용이하게 제조할 수 있다. 상기의 반용에서 반당용매로는 에탄을이 가장 좋으며 티오시아테이트로는 소등 티오시아네이트, 포타슘 티오시아네이로 또는 알모늄 티오시아네이트를 사용할 수 있다.

124 12

144 13

MSCN

(AI)

건충, M은 Na, K 또는 NH를 나타낸다.]

(기와 같이 제조한 구조식(Ⅱ)의 화합물을 디클로로메탄, 디클로로메탄 또는 테트라글로로메탄과 같은 비극성 비양자성 상대 중에서 앞무미늄 글로리드를 사용하여 구조식(Ⅲ)의 2-메독시아닐린과 1~3시간 동안 완류반응시켜서 구조식(Ⅳ)의 파함물을 높은 수물로 얻는다. 이때, 알쿠미늄 글로리드는 상기 구조식(Ⅲ) 화험닭1당량에 대하여 1~3당량을 사용할 수 있으나, 바람직하게는 1~1.7당량을 사용하는 것이 좋다. 또한, 상기 구조식(Ⅳ)의 화합점은 하이드로 클로리드의 부가물 돼 수독하는 것이 더욱 좋다.

당기의 반응을 통해서 제조한 구조(IV)의 화합물을 디글로로예탄과 같은 비극성 비양자성 용매와 묶의 출합용대중에서 소 당 아이포블로리트와 20℃ 내지 50℃에서 반응시켜 구조식(V)의 화합물을 제조하고, 이 화합물을 알코올과 몫의 출항용 데종에서 수산화나트룹, 수산화칼금 등과 같은 알칼리 화합물과 1 내지 2시간 중안 완류반응시켜서 목적화합읍인 상기 구 조식(1)의 벤즈이미다족 유도체를 높은 수용로 얻게 된다. 상기 반응에 있어서 소름 하이포플로리트는 상기 구조식(IV)의 당황물 1당량에 대하여 1 내지 2당량 사용하는 것이 좋으나 더욱 좋기로는 1 내지 1.3당량을 사용하는 것이 바란직하다. 상기 구조식(IV)의 화항물로부터 상기 구조식(I)의 벤즈이미다를 유도체을 얻기 위해서 더욱 좋기로는 구조식(V)의 N→ 플로로카르복사미단 유도체를 분리하지 않고 계속적으로 반응시키는 바, 상기 구조식(IV)의 화합물을 50% 메탄을 수용액 대서 소등 아이포를로리트와 상은에서 반응시켜 N→글로로카르복사미단 유도체를 좋간체로 얻고 여기에 탄산나트를 포화 수용액을 가한 후 1 내지 2시간 동안 완류반응을 진행시켜 목적화함을인 상기 구조식(1)의 벤즈이미다를 유도체를 수록하는 것이 바란직하다.

단기의 본 발명에 의한 공정을 통해서 얻어지게 되는 상기 구조식(1)의 벤즈이미다존 유도체를 과산화제를 사용하여 공지의 방법으로 산화시키면 의반명이 오메프라졸인 다음 구조식(Ⅲ)의 벤즈이미다종 유도체가 얻어진다.

1744 14

(미화 같이, 본 발명은 공지의 제조방법과는 제조공정이 상이할 뿐 아니라, 수읍이 매우 높고 공정이 용이하며 또한, 매우 계가의 종발물질을 사용하는 관계로 경제성이 뛰어난 특징이 있다. ()하, 본 발명육 실시에 등에 의거하여 더욱 상세히 설명하면 다음과 같으며, 본 발명이 다음 실시에에 의해 한정되는 것 분 아니다.

[합고예 1]

는-디메탈-4-메톡시-2-티오시아노메틸피리딘(11)의 제조

5.5-디메팅-4-메육시-2-티클로르메틱피리턴 37.2g(0.2물)을 애탄우 250째에 넣고 5℃ 정도의 저온에서 소듐 티오시 택네이토 17.84g(0.22물)을 30분간에 걸쳐 서서히 가한 후 30분간 교반한 후 반응은도를 흘려 3 내지 5시간 동안 완류반 당응 시켰다. 반응이 중결되면 실은으로 냉각하고 생성된 연화나트롭을 여과하여 제거한 후 용매를 강암하여 중류시웠다. 단사에 물과 메틸렌들로리드를 가하여 충분리로 한 후 유기총을 모아서 무수 왕산마그네슘으로 건조시키고 용매를 감압증 타하여 표제의 화합을 40.82g(89%)를 얻었다.

샌소분석지(C,H,N,OS)

데르치 : C : 57.67, H : 5.80, N : 13.45

付着別: C: 57.69, H: 5.83, N: 13.64

[실시예 1]

1). N-(4-매둑시페닐)-[[[2~(3,5~디메팈~4~메둑시)피리팅]메틴]티토]카르복사미딘(IV)의 제조

4-메록시아닐립 25그람(203밀리목)과 3.5-디메팅-4-메록시-2-티오시아노메틸피리인 42.3그랑(203밀리목)용 데트라 플로로에탄 200밀리리터에 넣어 용해한 후 삼몬에서 암쿠미늄 플로리트 27.1그람(203밀리목)을 참가하고 1시간 동안 환류 난음을 시켰다. 반응이 왕경되면 반응혼합액의 온도를 상혼으로 낮춘 후 과랑의 5N 수산화나트론 수용액을 가하여 반응증생성된 암루미늄 클로리드 부산물을 분해하고 여기서 생성된 수산화악루미늄을 종류수 200밀리리터를 참가하여 용해하고 대기에 메틸렌글로리드 150밀리리터를 가하여 음본리를 시켰다.

여기에서 얻어진 유기음을 증류수로 세역한 후 무수 왕산마그네송으로 건조시키고 용매를 감압종류하여 표제의 화황물 61.0그람(92%)를 얻었다.

웹소분석치(C,H,N,O,S)

(場): C: 61.6, H: 6.39, N: 12.69

は今以(%): C: 81.71. H: 8.43. N: 12.73

☼). N-클로로-N'-(4-메목시페닐)-[[[2-(3.5-디메틸-4-메록시)피리딝매틸]티오]카르복사만(∨)의 제조

I'-(4-메독시페님)-[[[2-(3,5-디메틸-4-메독시)피리닭]메틸]티토]카르복사민 30그람(90밀리콜)용 상은에서 종류수와 데틸렌를로리드 1:1 혼합용액 150립리리터에 넣고 교반하면서 여기에 31.3밀리리터의 2.88M 소름 하이포콤로리트를 원가 라고 1시간 동안 상은에서 반응을 진행시킨 후 증류수와 메틸렌콜로리드를 사용하여 충분리쯤 하고 여기에서 얻어진 유기 禁음 무수 황산마그네슘으로 건조시킨 후 감압종류하여 표제의 화합물 32.23그람(98%)을 얻었다.

{!소분석자(C,H,CIN,O,S)

(付急丸(%) : C : 55.81, H : 5.51, N : 11.48

년족치(%): C:55.84, H:5.53, N:11.51

⑤). 5-메특시-2-[([2-(4-메록시-3,5-디메틸)피리틸]메립)티오]벤즈이마다죱(1)의 제조

선시예1~2)에서 얻어진 사금으로 귀'-(4-메육시페날)-[[[2-(3,5-디메틸-4-메록시)피라]메틸]티오]카르복사민 30그함 (32밀리돔)을 50% 메탄용 수용액에 넣고 여기에 3.5그람의 수산화나트륨 수용액 10밀리리터를 가하여 1시간 중안 환류반단을 시켰다. 반당이 완결된 후 반응액의 온도를 삼윤으로 내린 후 묽은 염산으로 배를 6으로 조점하고 메틸렌물로리드와 한류수를 사용하여 유기총을 충분리시켜 무수 황산마그네슘으로 건조하고 감압증류하여 목적화함들인 표제의 25.2그란 (33%)을 얻었다.

II NMR(COCI,/TMS) ppm(6). 2.23(3H,s), 2.30(3H,s), 3.77(3H,s), 4.38(2H,s), 6.78~7.81(3H,s), 8.18(1H,s)

[실시예 2]

5~메독시-2-[[[2-(4-메둑시-3,5-디메딮)피리드]메틸]티오]벤즈이미다즙(1)의 제조

성시에 1~1)에서 얼어진 N~(4~메독시패날)~[[(2~(3,5~디메릴~4~메독시)피리[]메릴]티오]카로복사인 30그람(90밀리 당)읍 50% 메단을 수용액 200명리리터에 넣고 교반하면서 삼은에서 2.88M의 소흡하이포르로리트 31.3밀리리터(90밀리올) 당 가한 우 1시간 동안 상은에서 교반하여 충간제인 구조식(V)의 N~클로로카로복사미단 유도체를 제조하고 계속적으로 여기에 12.4그란의 탄산나트를 포화수용액을 철가하여 1시간 동안 환류반응을 시켰다. 반응이 완료된 후 반응은도를 상은 으로 내린 후 종류수와 메릴렌글로리드를 사용하여 유기층을 분리시키고 유기층을 무수황산마그네송으로 건조하고 감약증 됐하여 목적화합물인 표제의 화합을 29.05그란(98%)을 얻었다.

[장고예 2]

E-메둑시-2-[[[2-(3.5-디메틸-4-메둑시)피리팅]메틸]설피닐]벤즈이미다죱(WI)의 제조

당가 심시에 2에 따라 제조된 5~에톡시~2~[[[2~(3,5~디메팅~4~메톡시)피리팅때팅]티오]벤즈이미다쯤 24.9그랑 (75.6]입리롱)물 메릴렌글로리드 200밀리리터에 녹이고 반응용액의 온도를 ~30℃로 조절하였다. 여기에 탄산수소나트쯤 표화수용액 70일리리터를 참가하고, 75% 메타를로로퍼목시벤조익산 17.68그랑(75.6]입리롱)를 메릴렌글로리드 50일리리터 데 녹인 용액을 동의윤도에서 1시간 동안 작가한 후 반응운도를 서서히 0℃로 몰려서 40분 동안 교반하였다. 반응이 완료된 후 탄산수소나트를 포화수용액과 메틸렌글로리드를 각각 100일리리터씩 넣고 유기총을 분리한 후 무수 참산마그네솜으로 탈수시키고 여과하여 강압종류시켰다. 이와 같이 얻은 잔사에 아세론과 이소프로필에테르를 가하여 결정화시켜 백색 현정의 표제화함분(세) 22.7그랑(87%)을 얻었다.

 $_{\rm s}$ NMR(CDCI,): ppm($_{\rm b}$), 2.17(3H,s), 2.21(3H,s), 3.59(3H,s), 3.41(3H,s), 4.82(2H,s), 6.79-7.82(3H,s), 8.20(1H,s)

[비교실시에 1]

t-메톡시-2-[[[2-(3.5-디메틸-4-메특시)피리딩]메틸]티오]벤즈이미다종의 제조

대한민국 특허공고 88-1714호에 기재된 실시예의 의거하여, 3.5-디메틸-4-메특시-2-블로로메틸피리단 열산염 22.2 그랑(0.1물)과 5-메톡시-2-머랑토 벤즈이미다족 17.8그람(0.1물)을 메탄음 250밀리리터에 용해시킨 후 이용액에, 종류 * 25밀리리터에 용해시킨 수산화나트륨 4그람(0.1물)을 첨가하고 이 혼합물을 6시간 동안 환유시킨 후 냉각하고 여기에 당류수 500밀리리터를 가해서 회석시켰다. 생성된 혼합물에 메틸렌플로리드를 첨가해서 추출하고 건조 및 종밖시킨 후 잔 환물을 아세토니트림을 사용해서 재결정하여 유리 영기령으로 표제의 물질 25.7그란(73%)을 업었다.

10 BPS BS

원구항 1. 다음 구조식(II)의 화합물을 비극성 비양자성 용액중에서 금속옥매를 사용하여 다음 구조식(III)의 아날린

유도체와 반응시켜 다운 구조식(Ⅳ)의 화람들을 제조하고, 이 화합물을 산화적 고리화반용(Oxidative Cyclization)을 시 뭐 다음 구조식(I)의 벤즈이미다족 유도체를 제조하는 방법.

원구항 2. 제1항에 있어서, 금슉속때가 알루미늄콜로리드인 것을 특징으로 하는 방법.

경구왕 3. 제1항에 있어서, 산화적 고리화반음시 다음 구조식(V)의 중간제를 거쳐 연속반응(in-situ)으로 상기 구조 시(I)의 화합물은 제조하는 것은 특징으로 하는 방법.

$$H_sCO$$
 H_sCO
 H_sCO
 H_sCO
 H_sCO
 H_sCO
 H_sCO
 CH_s
 CH_s

영구함 4. 제3함에 있어서, 소듐 라이포콜로리드롬 사용하여 삼기 구조석(V)의 중간채를 제조하는 것을 특징으로 하 는 방법.